

(19) RÉPUBLIQUE FRANÇAISE
INSTITUT NATIONAL
DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE
PARIS

(11) N° de publication : 2 768 623
(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)
(21) N° d'enregistrement national : 97 11967

(51) Int Cl⁶ : A 61 K 7/48, A 61 K 33/30 // (A 61 K 33/30, 31:07,
31:355, 31:715, 31:375, 31:185, 31:44)

(12)

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A1

(22) Date de dépôt : 22.09.97.

(30) Priorité :

(71) Demandeur(s) : THOREL JEAN NOEL — FR.

(72) Inventeur(s) : THOREL JEAN NOEL.

(43) Date de mise à la disposition du public de la demande : 26.03.99 Bulletin 99/12.

(56) Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Se reporter à la fin du présent fascicule

(60) Références à d'autres documents nationaux apparentés :

(73) Titulaire(s) :

(74) Mandataire(s) : GERMAIN ET MAUREAU.

(54) COMPOSITION COSMETIQUE ET/OU DERMATOLOGIQUE A USAGE TOPIQUE POUR LE TRAITEMENT DES PEAUX GRASSES.

(57) L'invention concerne une composition cosmétique et/ou dermatologique pour le traitement des peaux grasses, caractérisée par le fait qu'elle comprend en combinaison, un complexe composé par un ou plusieurs actifs présentant des propriétés anti-séborrhéiques, un complexe constitué par un ou plusieurs actifs traitant l'hyperkératinisation et un complexe anti-inflammatoire constitué par un ou plusieurs actifs restructurants et/ou apaisants.



préférée de l'invention, l'ester rétinique est le palmitate de Vitamine A, l'alpha hydroxy acide est l'acide citrique.

L'acide citrique a un effet kératolytique, il débarrasse l'épiderme de ses impuretés et de l'excès de sébum. Le palmitate de Vitamine A a un effet kératomodulateur, il agit plus en profondeur et stimule la multiplication des cellules de l'épiderme. Acide citrique et vitamine A conduisent donc à une diminution de l'épaisseur de la couche cornée et à l'assouplissement de l'épiderme.

10 Le complexe anti-inflammatoire selon l'invention est composé par l'association de un ou plusieurs agents antiradicalaires et de un ou plusieurs monosaccharides. Les agents antiradicalaires peuvent être la superoxyde dismutase (SOD), des dérivés de Vitamine C ou des dérivés de Vitamine E. Les monosaccharides sont choisis de préférence parmi le fucose et le rhamnose. Selon une composition 15 particulièrement préférée de l'invention, on utilise la SOD en association avec du palmitate d'ascorbyle comme dérivé de la Vitamine C et avec de l'acétate de tocophérol comme dérivé de Vitamine E. A ces actifs anti-radicalaires restructurants, on associe un mélange de fucose et de rhamnose qui a un effet apaisant.

20 Le complexe anti-inflammatoire selon l'invention peut également contenir un agent antiseptique. Selon une composition particulièrement préférée de l'invention, on utilise le sorbate de potassium, antiseptique particulièrement bien toléré.

25 Les proportions les plus appropriées de chacun des constituants de la composition selon l'invention sont les suivantes, ces proportions étant exprimées en pourcentage en poids par rapport au poids total de la composition:

- gluconate de zinc : 0,1 à 1%
- vitamine B5 (d-panthénol) : 0,1 à 1%
- 30 - vitamine B6 (pyridoxine) : 0,01 à 0,1%

- acide citrique : 0,1 à 0,5%.
- palmitate de vitamine A : 0,01 à 1%
- SOD : 0,01 à 1%
- palmitate d'ascorbyle : 0,01 à 1%
- 5 - acétate de tocophérol : 0,1 à 5%
- fucose : 0,01 à 4%
- rhamnose : 0,1 à 5%
- sorbate de potassium : 0,1 à 0,6 %

10 La composition selon l'invention peut se présenter sous toutes les formes galéniques classiquement utilisées dans les compositions cosmétiques ou dermatologiques.

Les compositions selon l'invention peuvent en outre contenir tous les constituants
15 classiquement utilisés dans les compositions cosmétiques et/ou dermatologiques.

Les compositions selon l'invention peuvent de plus contenir des actifs autres que ceux précédemment cités, et classiquement utilisés dans les compositions cosmétiques et/ou dermatologiques.

20 Des exemples concrets mais nullement limitatifs, illustrant l'invention, vont maintenant être donnés.

Exemple 1 :

25	Triglycéride caprylique/caprique/succinique	1 à 10 %
	Palmitate d'ascorbyle	0,01 à 0,1 %
	Stéarate de glycéryle	1 à 5 %
	Acide stéarique	1 à 5 %
	Acétate de tocophérol	0,1 à 1 %
30	Triglycéride caprylique/caprique	1 à 15 %

		0,01 à 0,05 %
Pyridoxine		0,1 à 0,5 %
Acide citrique		0,1 à 1 %
Gluconate de zinc		1 à 2,5 %
Citrate trisodique		0,1 à 2 %
5 L-Arginine		1 à 4 %
Glycérine		0,01 à 1 %
Palmitate de vitamine A		0,1 à 1 %
d-Panthénol		0,1 à 1 %
Rhamnose		0,01 à 1 %
10 L-Fucose		0,01 à 1 %
Lactoferrine / Lactoperoxydase		0,01 à 1 %
Superoxyde dismutase		0,2 à 1 %
Polyacrylamide / C ₁₃₋₁₄ isoparaffine / Laureth-7		qsp.100 %
Eau		
15		
Exemple 2 :		0,1 - 1,5 %
Polymère d'acide acrylique		0,1 - 1 %
Acide glycyrhétinique		0,1 - 2 %
Triéthanolamine		0,5 - 4 %
20 Butylène glycol		0,01 à 0,1 %
Palmitate d'ascorbyle		0,1 à 1 %
Acétate de tocophérol		0,01 à 0,05 %
Pyridoxine		0,1 à 0,5 %
Acide citrique		0,1 à 1 %
25 Gluconate de zinc		1 à 2,5 %
Citrate trisodique		0,1 à 2 %
L-Arginine		0,01 à 1 %
Palmitate de vitamine A		0,1 à 1 %
d-Panthénol		0,01 à 1 %
30 L-Fucose		

Lactoferrine / Lactoperoxydase	0,01 à 1 %
Superoxyde dismutase	0,01 à 1 %
Sorbate de potassium	0,1 à 0,6 %
Conservateurs	qs.
5 Eau	qsp.100 %

Exemple 3 :

Propylène glycol	1 - 8 %
Monolaurate de sorbitan	0,5 - 5 %
10 Diméthicone copolyol	0,1 - 5 %
Acide salicylique	0,1 - 0,5 %
Disodium EDTA	0,05 - 0,5 %
Gluconate de zinc	0,1 - 1 %
Palmitate d'ascorbyle	0,01 à 0,1 %
15 Acétate de tocophérol	0,1 à 1 %
Pyridoxine	0,01 à 0,05 %
Acide citrique	0,1 - 0,5 %
Chlorure de sodium	0,1 - 1,5 %
Citrate trisodique	1 à 2,5 %
20 L-Arginine	0,1 à 2 %
Palmitate de vitamine A	0,01 à 1 %
d-Panthénol	0,1 à 1 %
Rhamnose	0,1 à 1 %
L-Fucose	0,01 à 1 %
25 Lactoferrine / Lactoperoxydase	0,01 à 1 %
Superoxyde dismutase	0,01 à 1 %
Conservateurs	qs.
Eau	qsp.100 %

REVENDICATIONS

1- Composition cosmétique et/ou dermatologique pour le traitement des peaux grasses, caractérisée par le fait qu'elle comprend en combinaison, un complexe composé par un ou plusieurs actifs présentant des propriétés anti-séborrhéiques, un complexe constitué par un ou plusieurs actifs traitant l'hyperkératinisation et un complexe anti-inflammatoire constitué par un ou plusieurs actifs restructurants et/ou apaisants.

5

2- Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que le complexe anti-séborrhéique est composé de sels de zinc, de vitamine B5 et de vitamine B6.

10

3- Composition selon la revendication 2, caractérisée par le fait que les sels de zinc sont apportés sous forme de gluconate de zinc.

15

4- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée par le fait que le complexe traitant l'hyperkératinisation comprend un ester rétinique et un alpha hydroxyacide.

20

5- Composition selon la revendication 4, caractérisé par le fait que l'ester rétinique est le palmitate de vitamine A.

25

6- Composition selon la revendication 4 ou 5, caractérisée par le fait que l'alpha hydroxyacide est l'acide citrique.

7- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée par le fait que le complexe anti-inflammatoire est composé de un ou plusieurs antiradicalaires et de un ou plusieurs monosaccharides.

30

8- Composition selon la revendication 7, caractérisée par le fait que le complexe anti-inflammatoire est constitué par la SOD, le palmitate d'ascorbyle, l'acétate de tocophérol, le fucose et le rhamnose.

35

9- Composition selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisée par le fait que le complexe anti-inflammatoire contient un agent antiseptique, et préférentiellement du sorbate de potassium.

10- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisée par le fait qu'elle comprend les composés dans les proportions suivantes, ces proportions étant exprimées en pourcentage en poids par rapport au poids total de la composition :

- 5 - gluconate de zinc : 0,1 à 1%
- vitamine B5 (d-panthénol) : 0,1 à 1%
- vitamine B6 (pyridoxine) : 0,01 à 0,1%
- acide citrique : 0,1 à 0,5%
- palmitate de vitamine A : 0,01 à 1%
- 10 - SOD : 0,01 à 1%
- palmitate d'ascorbyle : 0,01 à 1%
- acétate de tocophérol : 0,1 à 5%
- fucose : 0,01 à 4%
- rhamnose : 0,1 à 5%
- 15 - sorbate de potassium : 0,1 à 0,6 %

REPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL
de la
PROPRIETE INDUSTRIELLE

RAPPORT DE RECHERCHE
PRELIMINAIRE

établi sur la base des dernières revendications
déposées avant le commencement de la recherche

2768623

N° d'enregistrement
nationalFA 549075
FR 9711967

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		Revendications concernées de la demande examinée
Catégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes	
A	US 4 704 280 A (BATES, H. L.) 3 novembre 1987 * revendication 1 * ---	1,2,4,5, 7
A	EP 0 250 300 A (BFB ETUDES ET RECHERCHES EXPÉRIMENTALES) 23 décembre 1987 * revendication 1 * ---	1,2
A	DE 42 42 876 A (BEIERSDORF) 23 juin 1994 * page 3, ligne 52-54; revendication 1 * ---	1,6
A	DE 195 09 354 A (KLETT-LOCH) 13 juin 1996 * revendications 1,3,28 * -----	1,2,4,5, 8
DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.Cl.6)		
A61K		
1	Date d'achèvement de la recherche 11 juin 1998	Examinateur Beyss, E
CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES		
X : particulièrement pertinent à lui seul Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même catégorie A : pertinent à l'encontre d'au moins une revendication ou arrrière-plan technologique général O : divulgation non-écrite P : document intercalaire		
T : théorie ou principe à la base de l'invention E : document de brevet bénéficiant d'une date antérieure à la date de dépôt et qui n'a été publié qu'à cette date de dépôt ou qu'à une date postérieure. D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raisons & : membre de la même famille, document correspondant		